(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. März 2001 (15.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/18069 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C01B 33/193

C08F 4/24,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08636

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. September 2000 (05.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 43 166.3

9. September 1999 (09.09.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASELL POLYOLEFINE GMBH [DE/DE]; Am Yachthafen 2, 77694 Kehl (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DE LANGE, Paulus [NL/DE]; Kastanienweg 2, 50389 Wesseling (DE).

FUNK, Guido [DE/DE]; Dürerstrasse 5, 67549 Worms (DE). DECKERS, Andreas [DE/DE]; Schulstrasse 11, 55234 Flomborn (DE). KÖLLE, Peter [DE/DE]; Auf dem Köppel II/11, 67098 Bad Dürkheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CA, CN, IN, JP, KR, RU, US, ZA.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: OPTIMIZED METHOD FOR THE PRODUCTION OF CATALYST SUPPORTS BASED ON SILICA GEL AND CHROMIUM CATALYSTS SUPPORTED ON SILICA GEL

(54) Bezeichnung: OPTIMIERTES VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON KATALYSATORTRÄGERN AUF DER BASIS VON KIESELGEL SOWIE VON KIESELGEL-GETRÄGERTEN CHROMKATALYSATOREN

(57) Abstract: The invention relates to a catalyst support and a method for the production of said catalyst support comprising: a) production of a 10 to 25 weight % solid (calculated as SiO₂) containing silicic acid-hydro gels whose particles are essentially sphere-shaped; b) extraction of the hydrogel-particles using alcohol until at least 60 % of the water contained in the hydrogel is removed, c) drying the hydrogel so obtained, at a temperature of ≥ 160 °C at normal pressure and subsequent treatment of said hydrogel with an inert carrier gas until the remaining alcohol content is less than 10 weight % (xerogel-formation); d) adjustment of said xerogel particle size so obtained to the desired particle size, whereby the hydrogel particle have a particle size of ≥ 8 mm prior to extraction. The invention also relates to a catalyst and a method for the production ofsaid catalyst by loading the catalyst support with chromium compounds. The invention further relates to a method for the production of polyolefins using said catalyst.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft einen Katalysatorträger und ein Verfahren zur Herstellung des Katalysatorträgers, umfassend: a) Herstellung eines 10 bis 25 Gew.-% Feststoff (berechnet als SiO₂) enthaltenden Kieselsäure-Hydrogels, dessen Partikel weitgehend kugelförmig sind, b) Extraktion der Hydrogel-Teilchen mit einem Alkohol, bis mindestens 60 % des im Hydrogel enthaltenen Wassers entfernt sind, c) Trocknung des erhaltenen Hydrogels, bis bei Temperaturen von ≥ 160 °C bei Normaldruck unter Verwendung eines inerten Schleppgases der Restalkoholgehalt unter 10 Gew.-% liegt (Xerogel-Bildung); d) Einstellen der gewünschten Teilchengrösse des erhaltenen Xerogels, worin die Hydrogel-Teilchen vor der Extraktion eine Teilchengrösse von ≥8 mm aufweisen, sowie einen Katalysator und ein Verfahren zur Herstellung des Katalysators durch Beladung des Katalysatorträgers mit einer Chromverbindung. Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen unter Einsatz des Katalysators.

Optimiertes Verfahren zur Herstellung von Katalysatorträgern auf der Basis von Kieselgel sowie von Kieselgel-geträgerten Chromkatalysatoren

- Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Kieselgel-Katalysatorträgern und Kieselgel-geträgerten Chromoxid-Katalysatoren sowie die entsprechenden Katalysatorträger und Katalysatoren zur Polymerisation von Olefin-Monomeren.
- 10 Polymerisationskatalysatoren, die Kieselgel oder modifiziertes Kieselgel als Trägermaterial und Chrom als aktive Komponente enthalten, spielen eine wesentliche Rolle für die Herstellung von High-Density-Polyethylen (HD-PE). Die Bedingungen bei der Herstellung der Träger und der Katalysatoren bestimmen die chemische Zusammensetzung, Porenstruktur, Teilchengröße und Form der Katalysatoren. Vor der Polymerisation werden die Katalysatoren bei hohen Temperaturen aktiviert, um Chrom auf der Katalysatoroberfläche als Cr(VI)-Spezies zu stabilisieren. Diese Spezies wird durch Zugabe von Ethen oder von zusätzlichen Reduktionsmitteln reduziert, um die katalytisch aktive Spezies auszubilden, die die Polymerisation katalysiert. Die Zusammensetzung des Katalysatorträgers sowie des Katalysators, seine Struktur und die Aktivierungs-20 bedingungen haben einen entscheidenden Einfluß auf die Leistung des Katalysators im Polymerisationsverfahren, die Aktivität des Katalysators, die Struktur und die Eigenschaften des entstehenden Polymers.
- DE-A 25 40 279 betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Katalysators zur Polymerisation ungesättigter Verbindungen, der geeignet ist, leicht verarbeitbare Olefinpolymerisate mit niedriger Schmelzviskosität herzustellen, ohne Einsatz großer Mengen Wasserstoff als Molekulargewichtsregler. In diesem Verfahren

WO 01/18069

wird zunächst ein feinteiliges Kieselsäure-Xerogel hergestellt, ausgehend von einem 10 bis 25 Gew.-% Feststoff (berechnet als SiO₂) enthaltenden Kieselsäure-Hydrogels, Extrahieren des Wassers aus dem Hydrogel, Trocknung (Xerogel-Bildung), Mahlen und Sieben des Xerogels. Anschließend wird das Xerogel mit Chromoxid oder einer in Chromoxid übergehenden Chromverbindung beladen und aktiviert. Dabei geht man von einem kugelförmigen Kieselsäure-Hydrogel aus, das einen Teilchendurchmesser von 1 bis 8 mm aufweist.

EP-A 0 263 525, DE-A 36 40 802 und DE-A 36 40 803 betreffen Weiterbildun10 gen des in DE-A 25 40 279 offenbarten Verfahrens zur Herstellung eines Katalysators für die Polymerisation ungesättigter Verbindungen.

So wird in EP-A 0 263 525 ein Verfahren zur Herstellung von Polyethylen und Copolymeren des Ethens mit dem gemäß DE-A 25 40 279 hergestellten Katalysator und einem Alkyllithium als Cokatalysator beschrieben. Das Alkyllithium dient dabei dazu, die Produktivität des Katalysators zu erhöhen, die Induktionszeit der Polymerisation und die Empfindlichkeit des Katalysators gegenüber Verunreinigungen zu verringern sowie Polymerisate mit günstigen morphologischen Eigenschaften bereitzustellen.

20

25

15

DE-A 36 40 802 betrifft ein Verfahren zur Herstellung von grießförmigen Ethen-Homopolymerisaten und Ethen-Copolymerisaten, in dem ein Katalysator auf der Grundlage des Verfahrens der DE-A 25 40 279 hergestellt wird, der eine enge Korngrößenverteilung aufweist, so dass Polymerisate mit einer steuerbaren, optimalen Kornmorphologie hergestellt werden können. Gemäß DE-A 36 40 803 wird dieser Katalysator zusammen mit einem Lithiumalkyl als Cokatalysator eingesetzt.

5

10

25

Von entscheidender Bedeutung für das Porenvolumen des Katalysatorträgers, der gemäß dem in DE-A 25 40 279 offenbarten Verfahren hergestellt wird, ist die Extraktion des Wassers aus dem eingesetzten Hydrogel. Diese wird mit einem organischen Lösungsmittel durchgeführt und dauert im allgemeinen ca. 12 Stunden. Somit ist die Extraktion der kapazitätsbestimmende Schritt in dem Verfahren gemäß DE-A 25 40 279.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist eine Weiterentwicklung des Verfahrens gemäß DE-A 25 40 279 zur Herstellung eines Katalysatorträgers auf der Basis von Kieselgel sowie eines Kieselgel-geträgerten Chromoxidkatalysators. Dabei soll das Verfahren insbesondere zeitlich effizienter durchgeführt werden als die bekannten Verfahren, durch eine Verkürzung der Extraktionszeit, wobei der Katalysator seine hervorragenden Eigenschaften beibehalten soll.

- Diese Aufgabe wird durch ein Verfahren zur Herstellung eines Katalysatorträgers gelöst, umfassend:
- a) Herstellung eines 10 bis 25 Gew.-% Feststoff (berechnet als SiO₂) enthaltenden Kieselsäure-Hydrogels, dessen Partikel weitgehend kugelförmig
 sind, durch
 - al) Einbringen einer Natrium- bzw. Kalium-Wasserglaslösung in einen unter Drall stehenden Strom einer Mineralsäure, sowohl längs als auch tangential zum Strom,
 - a2) tropfenförmiges Versprühen des dabei entstehenden Kieselsäure-Hydrosols in ein gasförmiges Medium,
 - a3) Erstarrenlassen des Hydrosols in dem gasförmigen Medium zu Hydrogel-Teilchen,

- Waschen der so erhaltenen, weitgehend kugelförmigen Hydrogel-Teilchen zum Befreien des Hydrogels von Salzen,
- Extraktion der Hydrogel-Teilchen mit einem Alkohol bis mindestens 60 % des im Hydrogel enthaltenen Wassers entfernt sind,
- 5 c) Trocknung des erhaltenen Hydrogels, bis bei Temperaturen von ≥ 160°C bei Normaldruck unter Verwendung eines inerten Schleppgases der Restalkoholgehalt unter 10 Gew.-% liegt (Xerogel-Bildung),
 - d) Einstellen der gewünschten Teilchengröße des erhaltenen Xerogels.
- Das erfindungsgemäße Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, dass die Hydrogel-Teilchen vor der Extraktion eine Teilchengröße von ≥ 8 mm aufweisen.

Die Extraktion des Wassers mit einem Alkohol erfolgt wesentlich schneller, wenn die Hydrogel-Teilchen einen Durchmesser von ≥ 8 mm, bevorzugt im Bereich von 10 bis 15 mm, besonders bevorzugt von 10 bis 12 mm aufweisen. Gleichzeitig stellt man als Folgeeffekt einen um ca. 20 % reduzierten Alkoholverbrauch, verglichen mit bekannten Verfahren, fest. Somit wird die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens erhöht.

Die Extraktion erfolgt im allgemeinen in einem Zeitraum von 1 bis 10 Stunden, bevorzugt von 4 bis 8 Stunden, besonders bevorzugt von 2 bis 6 Stunden. Somit kann die Gesamtdauer des Herstellungsverfahrens gegenüber bekannten Verfahren erheblich verkürzt werden.

25 Stufe a)

Charakteristisch für die Stufe a) des erfindungsgemäßen Verfahrens ist der Einsatz eines weitgehend kugelförmigen Kieselsäure-Hydrogels mit einem relativ

WO 01/18069

5

10

15

hohen Feststoffgehalt im Bereich von 10 bis 25 Gew.-%, bevorzugt von 12 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt von 14 bis 20 Gew.-% (berechnet als SiO₂). Das Herstellverfahren dieses Kieselsäure-Hydrogels erfolgt durch die Stufen a1) bis a4), die in DE-A 25 40 279 und der darin zitierten Literatur im Einzelnen beschrieben sind.

Nach Einbringen einer Natrium- bzw. Kalium-Wasserglaslösung in einen unter Drall stehenden Strom einer Mineralsäure, z.B. Schwefelsäure, Stufe a1), wird das entstehende Kieselsäure-Hydrosol in ein gasförmiges Medium mittels einer Düse versprüht, Stufe a2). Das dabei eingesetzte Düsenmundstück führt dabei nach Erstarrenlassen des Hydrosols in dem gasförmigen Medium, Stufe a3), zu Hydrogel-Teilchen mit einer Teilchengrößenverteilung, bei der im allgemeinen 90 bis 99 Gew.-%, bevorzugt 95 bis 98 Gew.-%, der Teilchen einen Teilchendurchmesser im Bereich von 8 bis 15 mm aufweisen. Nach Waschen der Hydrogel-Teilchen, Stufe a4), bevorzugt mit ca. 50°C warmem, schwach ammoniakalischem Wasser in einem kontinuierlich verlaufenden Gegenstromprozeß, werden die kugelförmigen Teilchen gesiebt. Dabei werden Hydrogel-Teilchen mit einem Durchmesser von ≥ 8 mm, bevorzugt im Bereich von 10 bis 15 mm, besonders bevorzugt von 10 bis 12 mm, isoliert und in ein Extraktionsgefäß überführt.

20

Stufe b)

Die Extraktion des Wassers aus dem Kieselsäure-Hydrogel mittels eines Alkohols kann in üblichen Extraktionsvorrichtungen, beispielsweise einem Säulenextraktor im Gleich- oder Gegenstrom, erfolgen.

25

Als Alkohole sind bevorzugt C₁- bis C₄-Alkohole wie tert.-Butanol, i-Propanol, Ethanol und Methanol geeignet. Dabei kann auch ein Gemisch verschiedener Alkohole eingesetzt werden. Ganz besonders bevorzugt wird Methanol eingesetzt.

WO 01/18069

Der eingesetzte Alkohol sollte vor der Extraktion weniger als 5 Gew.-%, bevorzugt weniger als 3 Gew.-%, Wasser enthalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Kieselsäure-Hydrogelteilchen zur Extraktion des Wassers in ein Extraktionsgefäß überführt, und es wird so viel Alkohol zugegeben, bis die Hydrogel-Teilchen mit dem Alkohol bedeckt sind. Anschließend lässt man den Alkohol ablaufen und füllt erneut mit frischem Alkohol auf. Dieser Vorgang wird so lange wiederholt, bis mindestens 60 % des im Hydrogel enthaltenen Wassers entfernt sind.

10

15

Stufe c) und Stufe d)

Das nach der Extraktion erhaltene Hydrogel wird in einer üblichen Trockenvorrichtung im allgemeinen bei Temperaturen von ≥ 160°C, bevorzugt im Bereich von 165 bis 190°C, besonders bevorzugt bei ca. 180°C, und einem Druck im Bereich von 600 bis 1060 mbar, bevorzugt von 900 bis 1060 mbar, besonders bevorzugt bei etwa Normaldruck, getrocknet, wobei ein inertes Schleppgas, bevorzugt Stickstoff, verwendet wird. Dabei wird so lange getrocknet, bis der Gewichtsverlust, gemessen mit Thermogravimetrie, bei 160°C < 10 Gew.-%, bevorzugt < 5 Gew.-% beträgt (Xerogel-Bildung).

20

Anschließend wird die gewünschte Teilchengröße des Xerogels, z.B. durch Vermahlen in einer Stiftmühle oder Pralltellermühle und anschließendes Sieben, auf einen Durchmesser von im Bereich von 1 bis 700 µm, bevorzugt von 1 bis 250 µm, eingestellt.

25

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Xerogel-Teilchen dienen als Katalysatorträger für Chromoxid-Katalysatoren zur Polymerisation

ungesättigter Verbindungen. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit Katalysatorträger, hergestellt nach dem erfindungsgemäßen Verfahren.

Die Herstellung der Chromoxid-Katalysatoren erfolgt vorzugsweise durch Beladen des erfindungsgemäßen Katalysatorträgers mit einer Chromverbindung, indem

- e) das erfindungsgemäß erhaltene Xerogel mittels einer 0,05 bis 15 gew.-%-igen Lösung einer Chromverbindung, die unter den Reaktionsbedingungen der Stufe f) in eine Chrom(VI)-Verbindung übergeht, in einem Alkohol, der maximal 20 Gew.-% Wasser enthält, durch Verdampfen des Alkohols mit der gewünschten Menge Chrom beladen wird, und
- f) das resultierende Produkt in einem wasserfreien Gasstrom, der mindestens 10 Vol.-% Sauerstoff enthält, auf Temperaturen im Bereich von 300 bis 1100°C über einen Zeitraum von 10 bis 1000 min erhitzt wird.

Stufe e) und Stufe f) erfolgen dabei wie in DE-A 25 40 279 beschrieben.

Stufe e)

10

15

Als Alkohol wird in Stufe e) dabei vorzugsweise ein C₁- bis C₄-Alkohol, besonders bevorzugt Methanol, eingesetzt. Geeignete Chromverbindungen sind beispielsweise Chromtrioxid sowie lösliche Salze des dreiwertigen Chroms mit einer organischen oder anorganischen Säure wie Acetat, Oxalat, Sulfat oder Nitrat. Besonders bevorzugt werden Salze von solchen Säuren eingesetzt, die beim Aktivieren rückstandsfrei in Chrom(VI) übergehen, wie Chrom(III)nitratnona-hydrat.

Das Xerogel wird mit dem Alkohol durchmischt, beispielsweise in einem Doppel-konusmischer, und der Alkohol und gegebenenfalls Wasser werden bei Temperaturen im Bereich von 20 bis 150°C, bevorzugt von 130 bis 150°C, und Drücken im Bereich von 10 mbar bis 1 bar, bevorzugt von 300 bis 900 mbar, abdestilliert.

5

10

15

20

Stufe f)

Die Aktivierung des Katalysators (Stufe f)) erfolgt vorzugsweise bei Temperaturen im Bereich von 300 bis 1100°C, besonders bevorzugt von 500 bis 800°C, über einen Zeitraum von bevorzugt 60 bis 1000 min, besonders bevorzugt von 200 bis 800 min, beispielsweise in einem von Luft durchströmten Wirbelbett.

Mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens ist ein Katalysator erhältlich, mit einem Chromgehalt im Bereich von 0,1 bis 2 Gew.-%, bevorzugt von 0,7 bis 1,5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 0,9 Gew.-% bis 1,2 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Katalysators. Dieser Katalysator ist zur Homo- und Copolymerisation ungesättigter Verbindungen geeignet. Bevorzugt werden als ungesättigte Verbindungen Ethen oder C_3 - bis C_8 - α -Monoolefine eingesetzt.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen unter Einsatz des erfindungsgemäßen Chromoxid-Katalysators. Die Polymerisation kann in üblicher Weise erfolgen, wobei eine Polymerisation in Suspension oder in der Gasphase bevorzugt ist.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung zusätzlich.

Beispiel 1 (erfindungsgemäß)

10

15

20

25

Herstellung des Trägerstoffs (Xerogel)

Es wurde eine in der Figur der US 3,872,217 dargestellte Mischdüse mit folgenden Daten benutzt: Der Durchmesser der zylindrischen, aus einem Kunststoffschlauch gebildeten Mischkammern betrug 14 mm, die Mischraumlänge (einschließlich Nachmischstrecke) 350 mm. Nahe der stirnseitig verschlossenen Eintrittsseite der Mischkammer war eine tangentiale Einlaufbohrung von 4 mm Durchmesser für die Mineralsäure angebracht. Es schlossen sich vier weitere Bohrungen mit ebenfalls 4 mm Durchmesser und gleicher Einlaufrichtung für die Wasserglaslösung an, wobei der Abstand der Bohrungen voneinander, in Längsrichtung der Mischkammer gemessen, 30 mm betrug. Für die primäre Mischzone war demnach das Verhältnis von Länge zu Durchmesser etwa gleich 10:1. Für die sich anschließende sekundäre Mischzone lag dieses Verhältnis bei etwa 15:1. Als Spritzmundstück wurde ein Rohrstück definierten Durchmessers über das Austrittsende des Kunststoffschlauches geschoben.

Beschickt wurde diese Mischvorrichtung mit 325 l/h 33 gew.-%-iger Schwefelsäure von 20°C mit einem Betriebsdruck von ca. 3 bar sowie 1100 l/h Wasserglaslösung (hergestellt aus technischem Wasserglas mit 27 Gew.-% SiO₂ und 8 Gew.-% Na₂O durch Verdünnung mit Wasser) mit einem Litergewicht von 1,20 kg/l und einer Temperatur von ebenfalls 20°C mit einem Druck von ebenfalls ca. 3 bar. In der mit dem Kunststoffschlauch ausgekleideten Mischkammer wurde durch fortschreitende Neutralisation ein unbeständiges Hydrosol mit einem pH-Wert zwischen 7 und 8 gebildet, das bis zur vollständigen Homogenisierung noch etwa 0,1 Sekunden in der Nachmischzone verblieb, bevor es durch das Düsenmundstück als flächenförmiger Flüssigkeitsstrahl in die Atmosphäre gespritzt wurde. Der Strahl zerteilte sich während des Fluges durch die Luft in einzelne Tropfen, die infolge der Oberflächenspannung in eine weitgehend kugelige Form

übergingen und die noch während ihres Fluges innerhalb ca. einer Sekunde zu Hydrogel-Kugeln erstarrten. Der Durchmesser des Düsenmundstücks wurde so eingestellt, dass Kugeln mit der folgenden Kornverteilung erhalten wurden:

< 8mm	0,8 Gew%
8 – 10 mm	32,7 Gew%
10 – 12 mm	38,2 Gew%
12 – 15 mm	26,6 Gew%
> 15 mm	1,7 Gew%

5

10

15

20

Die Kugeln hatten eine glatte Oberfläche, waren klar und enthielten 17 Gew.-% SiO₂.

Durch Sieben isolierte man die Kugeln, die einen Durchmesser im Bereich von 10 bis 15 mm hatten und füllte 420 kg dieser Kugeln in ein Extraktionsgefäß. Man ließ so lange Methanol zulaufen, bis die Kugeln mit Flüssigkeit bedeckt waren. Danach ließ man die Flüssigkeit ablaufen und füllte erneut mit Methanol auf. Diesen Vorgang wiederholte man so lange, bis die Dichte des ablaufenden Methanol-Wassergemisches ≤ 0,805 g/ml (bei 20°C) war. Die Extraktionsdauer betrug 5 Stunden und es wurden 1960 l Methanol verbraucht.

Das dabei erhaltene Material wurde bei 180°C und Normaldruck unter Verwendung von 200°C heißem Stickstoff als Schleppgas so lange getrocknet, bis der Gewichtsverlust, festgestellt mit Thermogravimetrie, bei 160°C kleiner 10 % beträgt.

Anschließend wurde das getrocknete Xerogel mit einer Stiftmühle vermahlen und durch Sieben die Xerogel-Trägerteilchen isoliert, die einen Durchmesser von 1 bis 250 µm aufwiesen.

5 Herstellung des Katalysators

10 kg des beschriebenen Xerogelträgers wurden mit 17 l einer 5,4 gew.-%-igen Lösung von Chrom(III)nitrat-nona-hydrat mit Methanol in einen Doppelkonusmischer gefüllt. Unter Rotation des von außen mit Dampf auf 130°C beheizten Mischers wurde dann im Vakuum das Methanol abdestilliert.

10

· Der so gewonnene Katalysator hatte einen analytisch ermittelten Gehalt von 1 Gew.-% Cr.

Beispiel 2 (Vergleichsbeispiel)

15

Zur Herstellung des Trägerstoffs wird wie in Beispiel 1 verfahren. Durch Veränderung des Durchmessers des Düsenmundstücks werden Hydrogel-Kugeln mit folgender Kornverteilung erhalten:

> 8 mm	10 Gew%
6 – 8 mm	45 Gew%
4 – 6 mm	34 Gew%
< 4 mm	11 Gew%

20

Durch Sieben isolierte man die Kugeln, die einen Durchmesser im Bereich von 2 bis 6 mm hatten und füllte 420 kg dieser Kugeln in ein Extraktionsgefäß. Man ließ

WO 01/18069 PCT/EP00/08636

- 12 -

so lange Methanol zulaufen, bis die Kugeln mit Flüssigkeit bedeckt waren. Danach ließ man die Flüssigkeit ablaufen und füllte erneut mit Methanol auf. Diesen Vorgang wiederholte man so lange, bis die Dichte des ablaufenden Methanol-Wassergemisches ≤ 0,805 g/ml (bei 20°C) war. Die Extraktionsdauer betrug 12 Stunden und es wurden 2700 l Methanol verbraucht.

5

* * * *

10

15

Patentansprüche

- 5 1. Verfahren zur Herstellung eines Katalysatorträgers, umfassend:
 - a) Herstellung eines 10 bis 25 Gew.-% Feststoff (berechnet als SiO₂) enthaltenden Kieselsäure-Hydrogels, dessen Partikel weitgehend kugelförmig sind, durch
 - al) Einbringen einer Natrium- bzw. Kalium-Wasserglaslösung in einen unter Drall stehenden Strom einer Mineralsäure, sowohl längs als auch tangential zum Strom,
 - a2) tropfenförmiges Versprühen des dabei entstehenden Kieselsäure-Hydrosols in ein gasförmiges Medium,
 - a3) Erstarrenlassen des Hydrosols in dem gasförmigen Medium zu Hydrogel-Teilchen,
 - Waschen der so erhaltenen, weitgehend kugelförmigen
 Hydrogel-Teilchen zum Befreien des Hydrogels von Salzen,
 - b) Extraktion der Hydrogel-Teilchen mit einem Alkohol, bis mindestens 60 % des im Hydrogel enthaltenen Wassers entfernt sind,
- c) Trocknung des erhaltenen Hydrogels, bis bei Temperaturen von
 ≥ 160°C bei Normaldruck unter Verwendung eines inerten
 Schleppgases der Restalkoholgehalt unter 10 Gew.-% liegt (Xerogel-Bildung)
- d) Einstellen der gewünschten Teilchengröße des erhaltenen Xerogels,
 25 dadurch gekennzeichnet, dass die Hydrogel-Teilchen vor der Extraktion eine Teilchengröße von ≥ 8 mm aufweisen.

WO 01/18069 PCT/EP00/08636

- 14 -

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Hydrogel-Teilchen eine Teilchengröße im Bereich von 10 bis 15 mm aufweisen.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Extraktionsdauer in Stufe b) 4 bis 8 Stunden beträgt.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass ein C₁- bis C₄-Alkohol als Extraktionsmittel eingesetzt wird.
- 10 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass Methanol eingesetzt wird.
 - Katalysatorträger, herstellbar nach einem Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5.

15

7. Verfahren zur Herstellung eines Katalysators zur Polymerisation von ungesättigten Verbindungen, worin ein Katalysatorträger gemäß An-spruch 6 mit einer Chromverbindung beladen wird, indem

e) das gemäß Anspruch 1 erhaltene Xerogel mittels einer 0,05 bis

15 gew.-%-igen Lösung einer Chromverbindung, die unter den
Reaktionsbedingungen der Stufe f) in eine Chrom(VI)-Verbindung
übergeht, in einem Alkohol, der maximal 20 Gew.-% Wasser enthält, durch Verdampfen des Alkohols mit der gewünschten Menge
Chrom beladen wird, und

25 f) das resultierende Produkt in einem wasserfreien Gasstrom, der mindestens 10 Vol.-% Sauerstoff enthält, auf Temperaturen im

WO 01/18069 PCT/EP00/08636

- 15 -

Bereich von 300 bis 1100°C über einen Zeitraum von 10 bis 1000 min erhitzt wird.

>

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Alkohol in Stufe e) Methanol ist.
 - 9. Katalysator, herstellbar nach einem Verfahren gemäß Anspruch 7 oder 8.
- 10. Katalysator nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass der Chrom10 gehalt des Katalysators 0,7 bis 1,5 Gew.-% Chrom, bezogen auf die
 Gesamtmasse des Katalysators, beträgt.
- Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, in dem ein Olefin oder ein Olefingemisch in Gegenwart eines Katalysators polymerisiert wird, dadurch gekennzeichnet, dass ein Katalysator gemäß Anspruch 9 oder 10 eingesetzt wird.
 - 12. Polyolefin, herstellbar nach einem Verfahren gemäß Anspruch 11.

20

* * * * *

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter vial Application No PCT/EP 00/08636

		101, 27 00, 00000
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F4/24 C01B33/193	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC
	SEARCHED	
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classificat ${\tt C08F}$ ${\tt C01B}$	ion symbols)
	tion searched other than minimum documentation to the extent that	
1	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages Relevant to claim No.
Α	DE 25 40 279 A (BASF AG) 24 March 1977 (1977-03-24) cited in the application page 6, line 3	1
Α	DE 42 31 749 A (BASF AG) 24 March 1994 (1994-03-24) page 5, line 7 - line 54	
Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are tisted in annex.
		X Taken ramsy members are noted in annex.
'A' docume consid 'E' earlier of filing d 'L' docume which citation' 'O' docume other of the course	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
	February 2001	09/02/2001
Name and n	naiting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Clement, J-P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

....ormation on patent family members

Inter anal Application No PCT/EP 00/08636

Patent document cited in search report	Publication date	I	Patent family member(s)	Publication date
DE 2540279 A	24-03-1977	AT	347122 B	11-12-1978
		AT	668276 A	15-04-1978
		BE	846093 A	10-03-1977
		FR	2323703 A	08-04-1977
·	,	GB	1550951 A	22-08-1979
		GB	1550952 A	22-08-1979
		JP	1314297 C	28-04-1986
		JP	52033984 A	15-03-1977
		JP	60038405 B	31-08-1985
DE 4231749 A	24-03-1994	DE	59305319 D	13-03-1997
		EP	0589350 A	30-03-1994
		ES	2096823 T	16-03-1997
•		FΙ	934151 A	24-03-1994
	•	HU	65998 A,B	29-08-1994
		US	5455216 A	03-10-1995
		US	5625013 A	29-04-1997

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter males Aktenzeichen PCT/EP 00/08636

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDÜNGSGEGENSTANDES C08F4/24 C01B33/193				
Nach der In	iternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK			
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb COSF CO1B	ole)			
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal, WPI Data				
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
A	DE 25 40 279 A (BASF AG) 24. März 1977 (1977-03-24) in der Anmeldung erwähnt Seite 6, Zeile 3		1		
A	DE 42 31 749 A (BASF AG) 24. Mārz 1994 (1994-03-24) Seite 5, Zeile 7 - Zeile 54		1		
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu					
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer ausgeführt) 'O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht PV veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum voröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht PV veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum voröffentlichung des der dem Prioritätsdatum veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Prioritätskatum veröffentlichung dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Prioritätskatum veröffentlichung dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Prioritätskatum veröffentlichung dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung veröffentlichung von besonderer Bedeutung veröffentlichung die beanspruchte Prioritätskatum veröffentlichung dieser Veröffentlichung dieser Veröffentlichung dieser Veröffentlichung dieser Veröffentlichung die veröffentlichung dieser Veröffentlichung dies					
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Clement, J-P			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung \dots die zur selben Patentfamilie gehören

Interr nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08636

Im Recherche angeführtes Pate		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 25402	79 A	24-03-1977	AT AT BE FR GB GB JP JP	347122 B 668276 A 846093 A 2323703 A 1550951 A 1550952 A 1314297 C 52033984 A 60038405 B	11-12-1978 15-04-1978 10-03-1977 08-04-1977 22-08-1979 22-08-1979 28-04-1986 15-03-1977 31-08-1985
DE 42317	49 A	24-03-1994	DE EP ES FI HU US US	59305319 D 0589350 A 2096823 T 934151 A 65998 A,B 5455216 A 5625013 A	13-03-1997 30-03-1994 16-03-1997 24-03-1994 29-08-1994 03-10-1995 29-04-1997